WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 98/37894 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A61K 31/557 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 3. September 1998 (03.09.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01047

(22) Internationales Anmeldedatum: 24. Februar 1998 (24.02.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 08 049.9

28. Februar 1997 (28.02.97)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Byk-Gulden-Strasse 2, D-78467 Konstanz (DE).

(72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser CA US): BEUME, Rolf; Bohlstrasse 13, D-78465 Konstanz (DE). FLOCKERZI, Dieter; Ackerweg 26, D-78476 Allensbach (DE). BELLER, Klaus-Dieter, Schulstrasse 18, D-79341 Kenzingen (DE). GRIMMINGER, Friedrich; Grabenstrasse 5, D-35510 Butzbach (DE). SUTTORP, Norbert; Blankenfeld 56, D-35578 Wetzlar (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHUDT, Christian [DE/DE]; Schützenstrasse 20, D-78462 Konstanz (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH; Byk-Gulden-Strasse 2, D-78467 Konstanz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BA, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, ID, IL, JP, KR, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, UA, US, VN, YU, ZW, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: SYNERGISTIC COMBINATION OF PDE INHIBITORS AND ADENYLATE CYCLASE AGONISTS OR GUANYL CYCLYSE AGONISTS

(54) Bezeichnung: SYNERGISTISCHE KOMBINATION VON PDE-HEMMERN UND ADENYLATCYCLASE-AGONISTEN BZW. GUANYLCYCLYSE-AGONISTEN

(57) Abstract

The invention concerns the combined use of PDE inhibitors and adenylate cyclase or guanylate cyclase agonists for treating certain pathological states, such as pulmonary hypertonia.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft die kombinierte Anwendung von PDE-Hemmern und Adenylatcyclase-Agonisten bzw. Guanylatcyclase-Agonisten zur Behandlung bestimmter Krankheitszustände wie beispielsweise der Pulmonalen Hypertonie.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

					~-	
			-			Slowenien
						Slowakei
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				Ţ.		Senegal
				Lettland	SZ	Swasiland
Aserbaidschan		Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	ŲZ	Usbekistan
Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
Kamerun		Korea	PL	Polen		
China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
Estland	LR	Liberia	SG			
	Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Kuba Tschechische Republik Deutschland	Armenien FI Osterreich FR Australien GA Aserbaidschan GB Bosnien-Herzegowina GE Barbados GH Belgien GN Burkina Faso GR Bulgarien HU Benin IE Brasilien IL Belarus IS Kanada IT Zentralafrikanische Republik JP Kongo KE Schweiz KG Cöte d'Ivoire KP Kamerun China KR Kuba KZ Tschechische Republik LC Deutschland LI Dänemark LK	Armenien Osterreich Australien Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Benin Belarus Benin Belarus Belarus Kanada IT Italien Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China KR Kuba KZ Kasachstan TSchechische Republik LC Cot. Cot. Cot. Cot. Cot. Cot. Cot. Cot	Armenien Armenien Osterreich Australien Australien GA Gabun LV Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Barbados GH Ghana MG Belgien GN Guinea MK Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn ML Benin IE Irland MN Brasilien IL Israel MR Belarus IS Island MW Kanada IT Italien MX Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Kongo KE Kenia Schweiz KG Kirgisistan NO Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Kamerun China KR Republik Korea PL China KR Republik Korea PT Kuba KR Republik Korea RO Tschechische Republik LC St. Lucia RU Deutschland LI Liechtenstein SD Dänemark LK Sri Lanka	Armenien FI Finnland LT Litauen Osterreich FR Frankreich LU Luxemburg Australien GA Gabun LV Lettland Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau Barbados GH Ghana MG Madagaskar Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien Bulgarien HU Ungarn ML Mali Benin IE Irland MN Mongolei Brasilien II Israel MR Mauretanien Belarus IS Island MW Malawi Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger Kongo KE Kenia NL Niederlande Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neusceland Kamerun Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation Dauemark LK Sri Lanka SE Schweden	Armenien FI Finnland LT Litauen SK Osterreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Australien GA Gabun LV Lettland SZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische TM Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Benin IE Irland MN Mongolei UA Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Belarus IS Island MW Malawi US Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Cöte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neusceland ZW Kamerun Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien TSchechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation Danemark LK Sri Lanka SE Schweden

SYNERGISTISCHE KOMBINATION VON PDE-HEMMERN UND ADENYLATCYCLASE-AGONISTEN BZW. GUANYLCYCLYSE-AGONISTEN

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft die Kombination bestimmter bekannter Wirkstoffe zu therapeutischen Zwecken.

Bekannter technischer Hintergrund

Bei den in der erfindungsgemäßen Kombination angewandten Substanzen handelt es sich um bekannte Wirkstoffe aus der Klasse der PDE-Hemmer sowie aus der Klasse der Adenylatcyclase-Agonisten und der Guanylatcyclase-Agonisten. Ihre kombinierte Anwendung im erfindungsgemäßen Sinn zu therapeutischen Zwecken ist im Stand der Technik noch nicht beschrieben.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung ist die kombinierte Anwendung von PDE-Hemmern einerseits sowie Adenylatcyclase-Agonisten oder Guanylatcyclase-Agonisten andererseits bei der Behandlung von Krankheitszuständen, die auf akuter oder chronischer Obstruktion von Gefäßen und/oder Bronchien, akuter oder chronischer Entzündung und/oder Oedembildung beruhen.

PDE-Hemmer im Sinne der vorliegenden Erfindung sind solche Verbindungen, die durch Hemmung der Phosphodiesterasen den Abbau von zyklischem AMP (cAMP) bzw. zyklischem GMP (cGMP) verlangsamen, was zu einer relativen Steigerung der intrazellulären Konzentration von cAMP bzw. cGMP führen kann.

Als PDE-Hemmer im Sinne der vorliegenden Erfindung kommen in erster Linie solche Substanzen infrage, die der Klasse der PDE3-Hemmer, der Klasse der PDE4-Hemmer und/oder der Klasse der PDE5-Hemmer zuzurechnen sind, insbesondere solche Substanzen, die als Mischtypen von PDE3/4-Hemmern oder als Mischtypen von PDE3/4/5-Hemmern bezeichnet werden können.

Beispielhaft seien solche PDE-Hemmer genannt, wie sie in den folgenden Patentanmeldungen und Patenten beschrieben bzw. beansprucht sind:

DE1470341, DE2108438, DE2123328, DE2305339, DE2305575, DE2315801, DE2402908, DE2413935, DE2451417, DE2459090, DE2646469, DE2727481, DE2825048, DE2837161, DE2845220, DE2847621, DE2934747, DE3021792, DE3038166, DE3044568, EP000718, EP0008408, EP0010759, EP0059948, EP0075436, EP0096517, EP0112987, EP0116948, EP0150937, EP0158380,

EP0161632, EP0161918, EP0167121, EP0199127, EP0220044, EP0247725, EP0258191, EP0272910, EP0272914, EP0294647, EP0300726, EP0335386, EP0357788, EP0389282, EP0406958, EP0426180, EP0428302, EP0435811, EP0470805, EP0482208, EP0490823, EP0506194, EP0511865, EP0527117, EP0626939, EP0664289, EP0671389, EP0685474, EP0685475, EP0685479, JP92234389, JP94329652, JP95010875, US4963561, US5141931, WO9117991, WO9200968, WO9212961, WO9307146, WO9315044, WO9315045, WO9318024, WO9319068, WO9319720, WO9319747, WO9319749, WO9319751, WO9325517, WO9402465, WO9406423, WO9412461, WO9420455, WO9422852, WO9425437, WO9427947, WO9500516, WO9501980, WO9503794, WO9504045, WO9504046, WO9505386, WO9508534, WO9509623, WO9509624, WO9509627, WO95 09836, WO9514667, WO9514680, WO9514681, WO9517392, WO9517399, WO9519362, WO9522520, WO9524381, WO9527692, WO9528926, WO9535281, WO9535282, WO9600218, WO9601825, WO9602541, WO9611917, DE3142982, DE1116676, DE2162096, EP0293063, EP0463756, EP0482208, EP0579496, EP0667345 und WO9307124.

Hervorzuheben sind solche PDE-Hemmer, wie sie in den Patentanmeldungen bzw. Patenten EP0163965, EP0393500, EP0510562, EP0553174, WO9501338 und WO9603399 beansprucht sind.

Als beispielhafte PDE5-Hemmer seien genannt RX-RA-69, SCH-51866, KT-734, Vesnarinon, Zaprinast, SKF-96231, ER-21355, BF/GP-385, NM-702 und Sildenafil.

Als beispielhafte PDE4-Hemmer seien genannt RO-20-1724, DENBUFYLLIN, ROLIPRAM, OXAGRE-LAT, NITRAQUAZON, Y-590, DH-6471, SKF-94120, MOTAPIZON, LIXAZINON, INDOLIDAN, OLPRI-NON, ATIZORAM, KS-506-G, DIPAMFYLLIN, BMY-43351, ATIZORAM, AROFYLLIN, FILAMINAST, PDB-093, UCB-29646, CDP-840, SKF-107806, PICLAMILAST, RS-17597, RS-25344-000, SB-207499, TIBENELAST, SB-210667, SB-211572, SB-211600, SB-212066, SB-212179 und GW-3600, CDP-840, insbesondere MOPIDAMOL, ANAGRELID, IBUDILAST, AMRINON, PIMOBENDAN, CILO-STAZOL, QUAZINON und N-(3,5-Dichlorpyrid-4-yl)-3-cyclopropylmethoxy-4-difluormethoxybenzamid.

Als beispielhafte PDE3-Hemmer seien genannt SULMAZOL, AMIPIZON, CILOSTAMID, CARBAZERAN, PIROXIMON, IMAZODAN, CI-930, SIGUAZODAN, ADIBENDAN, SATERINON, SKF-95654, SDZ-MKS-492, 349-U-85, EMORADAN, EMD-53998, EMD-57033, NSP-306, NSP-307, REVIZINON, NM-702, WIN-62582 und WIN-63291, insbesondere ENOXIMON und MILRINON.

Als beispielhafte PDE3/4-Hemmer seien genannt BENAFENTRIN, TREQUINSIN, ORG-30029, ZAR-DAVERIN, L-686398, SDZ-ISQ-844, ORG-20241 und EMD-54622, insbesondere TOLAFENTRIN.

Adenylatcyclase-Agonisten (AC-Agonisten) im Sinne der vorliegenden Erfindung sind solche Verbindungen, die über das Enzym Adenylatcyclase die Synthese von cAMP beschleunigen, was zu einer relativen Steigerung der intrazellulären Konzentration von cAMP führt.

Als AC-Agonisten seien neben den spezifischen Prostaglandinen beispielsweise Adenosin, endothelspezifische Wachstumsfaktoren (VEGF) und ß-Agonisten, vor allem ß2-Sympathomimetika, genannt. Unter den ß2-Sympathomimetika seien vor allem solche selektiv wirkende Substanzen genannt, die nur eine geringe kardiale Wirkung haben und daher auch in der Therapie des Asthma bronchiale eingesetzt werden. Als entsprechende ß2-Sympathomimetika seien beispielsweise genannt: Salbutamol, Tulobuterol, Terbutalin, Carbuterol, Pirbuterol, Isoxsuprin, Reproterol, Clenbuterol, Fenoterol, Bamethan, Hexoprenalin, Formoterol, Salmeterol, Picumeterol, Rimiterol, Procaterol, Bambuterol, Bitolterol, Mabuterol, Clorprenalin, Isoetarin, Etanterol, Imoxiterol, Naminterol, Salmefamol und Zinterol. Insbesondere seien solche AC-Agonisten genannt, wie sie in den Patentanmeldungen EP0222413, EP0404652, DE2702553, DE2840142 und EP0011591 beschrieben bzw. beansprucht sind. Als beispielhafte AC-Agonisten seien genannt KT-734, NKH-477, PACAP-38 sowie insbesondere lloprost und Epoprostenol.

Guanylatcyclase-Agonisten (GC-Agonisten) im Sinne der vorliegenden Erfindung sind solche Verbindungen, die über das Enzym Guanylatcyclase die Synthese von cGMP beschleunigen, was zu einer relativen Steigerung der intrazellulären Konzentration von cGMP führt.

Als GC-Agonisten seien neben dem atrialen natriuretischen Faktor (ATF) bzw. dem atrialen natriuretischen Peptid (ANP) alle durch Biotransformation Stickstoffmonoxid (NO) bildende Substanzen genannt, insbesondere Nitrate (wie z.B. Glyceroltrinitrat, Isosorbiddinitrat, Isosorbidmononitrat, Pentaerythrittetranitrat, Sinitrodil) oder Sydnonimine (wie z.B. Molsidomin).

Eine Beschleunigung der Synthese (durch den AC-Agonisten bzw. durch den GC-Agonisten) kann ebenso wie eine Hemmung des Abbaus (durch den PDE-Hemmer) zu einer relativen Steigerung der intrazellulären Konzentration von cAMP und cGMP führen.

Die daraus folgenden biologischen Effekte der Kombination sind an zellulären Modellsystemen nicht zwangsläufig additiv oder sogar überadditiv. Überraschenderweise wurde an der isoliert perfundierten Lunge des Kaninchens ein deutlich überadditiver synergistischer Effekt auf den experimentellen pulmonalen Hochdruck beobachtet.

Die unerwartete, überadditive Steigerung der Wirkung eines AC-Agonisten bzw. eines GC-Agonisten auf die Höhe und Dauer des pulmonalen Blutdrucks durch die gleichzeitige Gabe eines PDE-Hemmers zeigt eine besondere Eignung für die Behandlung von Krankheitszuständen wie z.B. pulmonale Hypertonie. Darüber hinaus kann von einer Dauerbehandlung mit einer solchen Kombination eine positive

Beeinflussung der chronischen Veränderungen des Gefäßsystems oder des Bronchialsystems ("Remodeling") erwartet werden. Dies gilt für sämtliche Krankheitszustände, die durch eine chronische Angiopathie charakterisiert sind.

Durch die erfindungsgemäße Kombination von PDE-Hemmer und AC-Agonist bzw. GC-Agonist können die Einzelkomponenten in Konzentrationen verwendet werden, die alleine wenig oder gar nicht wirksam sind. Hierdurch werden Nebenwirkungen der Einzelkomponenten, die bei den eigenwirksamen Konzentrationen von PDE-Hemmer oder AC-Agonist bzw. GC-Agonist bei alleiniger Gabe auftreten würden, durch die niedrige Konzentration in der Kombination vermieden.

Darüber hinaus sind die Effekte der Kombination überraschenderweise auch noch deutlich länger anhaltend als die Effekte der Einzelkomponenten.

Als Krankheitszustände, die durch die erfindungsgemäße Kombination behandelt werden können, seien beispielsweise genannt: Pulmonale Hypertonie, chronische Obstruktion von Gefäßen und Atemwegen (bei Resistenz oder Überempfindlichkeit gegen relaxierende AC-Agonisten - z.B. zur Bronchorelaxation - kann deren Wirkung bei kleineren Konzentrationen durch die zusätzliche Gabe von geeigneten PDE-Hemmern verstärkt werden), irreversible Obstruktionen von Gefäßen und Bronchien (als Folge von Entzündungserkrankungen wie z.B. Asthma werden durch Proliferationsreize verschiedene Zellen zum Wachstum angeregt, was zur chronischen Verengung der Gefäße und der Bronchien führt; durch die erfindungsgemäße Kombination wird das Zellwachstum verlangsamt und die als "irreversibel" bekannten Obstruktionen in Gefäß und Bronchien können reduziert werden), Retinopathie, Nephropathie, diabetische Angiopathie, Oedembildung sowie Entzündungen (die transpulmonale Lymphozytenkinetik und der Granulozyteneinstrom) können wirkungsvoll verhindert werden.

Eine Ausgestaltung der Erfindung ist die kombinierte Anwendung eines PDE-Hemmers ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Vesnarinon, Zaprinast und Sildenafil und eines Guanylatcyclase-Agonisten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus ANP und NO (durch Biotransformation gebildet) zur Behandlung der obengenannten Krankheitszustände.

Eine bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung ist die kombinierte Anwendung eines PDE-Hemmers ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Zardaverin und Tolafentrin und eines Adenylatcyclase-Agonisten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Iloprost und Epoprostenol zur Behandlung der obengenannten Krankheitszustände.

"Kombinierte Anwendung" im Sinne der vorliegenden Erfindung ist so zu verstehen, daß die Einzelkomponenten in an sich bekannter und gewohnter Weise gleichzeitig (in Form eines Kombinationsarzneimittels), mehr oder weniger zeitgleich (aus getrennten Verpackungseinheiten) oder nacheinander (direkt nacheinander oder aber auch mit größerem zeitlichen Abstand) verabfolgt werden können.

Bei mehr oder weniger zeitgleicher Verabfolgung der Einzelkomponenten aus getrennten Verpakkungseinheiten und bei der nacheinander erfolgenden Applikation der Einzelkomponenten kann gewünschtenfalls eine unterschiedliche Applikationsform gewählt werden. Beispielsweise kann die eine Komponente inhalativ verabreicht werden, während die andere Komponente durch Infusion verabfolgt wird.

Die Dosierung der Wirkstoffe erfolgt in einer für die Dosierung der Einzelkomponenten üblichen Größenordnung, wobei aufgrund der sich gegenseitig positiv beeinflussenden und verstärkenden Einzelwirkungen die jeweiligen Dosierungen bei der kombinierten Gabe der Wirkstoffe gegenüber der Norm verringert werden können. Als beispielhafte Dosierungen für AC-Agonisten können (bei inhalativer Gabe am Patienten) für Iloprost 100 - 500 μg/kg Körpergewicht genannt werden. Für den PDE3/4-Hemmer Zardaverin beispielsweise liegt die sonst übliche Dosierung bei 100 - 200 μg/kg Körpergewicht, wobei die erfindungsgemäße synergistische Wirkung tierexperimentell (isoliert perfundierte und ventilierte Kaninchenlunge) bereits bei Dosen von umgerechnet 1 - 20 μg/kg Körpergewicht beobachtet wird.

Beim PDE3/4 Hemmer Tolafentrin konnte in tierexperimentellen Ansätzen in der isoliert perfundierten und ventilierten Kaninchenlunge mit 20 μmoi/l eine 50%ige Senkung des (PGF2α-induzierten) pulmonalarteriellen Drucks (PAP) beobachtet werden. In Gegenwart von aerosoliertem Iloprost (170 - 510 ng/kg Kaninchenlunge) wird PAP für die 2-3fache Zeit der 15 min Inhalation um ca. 30% erniedrigt. Bei kombinierter Zugabe von Iloprost und 0.1 μmol/l Tolafentrin wurde PAP um >70% erniedrigt. Dieser überadditive Effekt der Kombination hielt über die Dauer des Experiments von 3h unvermindert an. Für die kombinierte Anwendung von Iloprost und Tolafentrin ist damit sowohl eine mehrfache Wirkungsverstärkung als auch eine deutliche Wirkungsverlängerung dokumentiert.

<u>Patentansprüche</u>

- PDE-Hemmer kombiniert mit einem Adenylatcyclase-Agonisten oder einem Guanylatcyclase-Agonisten zur Anwendung bei der therapeutischen Behandlung von Krankheitszuständen, die auf akuter oder chronischer Obstruktion von Gefäßen und/oder Bronchien, akuter oder chronischer Entzündung und/oder Oedembildung beruhen.
- 2. Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem PDE-Hemmer um einen PDE3-, PDE4- oder PDE5-Hemmer handelt.
- Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem PDE-Hemmer um einen Mischtyp PDE3/4-Hemmer handelt.
- 4. Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem PDE-Hemmer um einen Mischtyp PDE3/4/5-Hemmer handelt.
- Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem PDE-Hemmer um einen Mischtyp PDE3/4-Hemmer oder einen Mischtyp PDE3/4/5-Hemmer handelt und daß der Kombinationspartner ein Adenylatcyclase-Agonist ist.
- 6. Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem PDE-Hemmer um Tolafentrin handelt.
- Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem Adenylatcyclase-Agonisten um lioprost oder Epoprostenol handelt.
- Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Krankheitszuständen um Pulmonale Hypertonie handelt.
- Kombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Tolafentrin kombiniert mit lloprost oder Epoprostenol zur Behandlung der Pulmonalen Hypertonie angewandt wird.
- Kombination nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß Tolafentrin in einer Dosis verabfolgt wird, die bei alleiniger Gabe von Tolafentrin ohne Kombinationspartner keine therapeutische Wirkung entfaltet.

Inte Ional Application No

		PC	T/EP 98/01047
A. CLASS IPC 6	SFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/557		
According t	to International Patent Classification(IPC) or to both national cla	assification and tPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum d IPC 6	locumentation searched (classification system followed by class $A61K$	ification symbols)	
Documenta	ation searched other than minimumdocumentation to the extent	that such documents are included in	the fields searched
Electronic c	data base consulted during the international search (name of da	ata base and, where practical, searc	h terms used)
C DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant nascanne	Relevant to claim No.
	The state of the s		nelevant to claim No.
X	BUERKE M. ET AL: "Synergistic inhibitory effect of the phosp inhibitor Piroximone and Ilopr AGENTS ACTIONS, 1992, 37/SUPPL SWITZERLAND, XP002071735 see abstract	phodiesterase rost"	1,2,7
X	O'GRADY J ET AL: "A CHEMICALLY STABLE ANALOG 9-BETA METHYLCARBACYCLIN WITH SIMILAR EFFECTS TO EPOPROSTENOL PROSTACYCLIN PROSTAGLANDIN I-2 IN MAN" BR J CLIN PHARMACOL, 18 (6). 1984 (RECD. 1985). 921-934., XP002071736 see page 921, paragraph 3		
χ Furth	her documents are listed in the continuation of box C.	V Ratest family mamba	rs are listed in annex.
<u>~_</u>		A Grant remary member	
A" docume conside E" earlier d		or priority date and not in cited to understand the p invention "X" document of particular reli cannot be considered no	vel or cannot be considered to
which in citation O" docume other no P" docume	ant published prior to the international filing date but	involve an inventive step "Y" document of particular relicannot be considered to document is combined w ments, such combination in the art.	when the document is taken alone syance; the claimed invention involve an inventive step when the ith one or more other such docubeing obvious to a person skilled
later th	nan the priority date claimed	"&" document member of the	
	6 July 1998	Date of mailing of the inte	national search report
	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	,
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C	

Int. Itonal Application No
PCT/EP 98/01047

		PCT/EP 98/01047
C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	CRUTCHLEY D J ET AL: "Effects of Prostacyclin Analogs on the Synthesis of Tissue Factor, Tumor Necrosis Factor-alpha and Interleukin-1-beta in Human Monocytic THP-1 Cells" JOURNAL OF PHARMACOLOGY AND EXPERIMENTAL	1,7
	THERAPEUTICS, 271 (1). 1994. 446-451., XP002071737 see page 449, column 1, paragraph 2	
	CRUTCHLEY D J ET AL: "PROSTACYCLIN ANALOGUES INHIBIT TISSUE FACTOR EXPRESSION IN THE HUMAN MONOCYTIC CELL LINE THP-1 VIA A CYCLIC AMP-DEPENDENT MECHANISM" ARTERIOSCLER THROMB, 12 (6). 1992. 664-670., XP002071738 see page 669, column 1, paragraph 2	1,7
	RIVA C M ET AL: "ILOPROST INHIBITS NEUTROPHIL-INDUCED LUNG INJURY AND NEUTROPHIL ADHERENCE TO ENDOTHELIAL MONOLAYERS" AM J RESPIR CELL MOL BIOL, 3 (4). 1990. 301-310., XP002071739 see page 308, column 1, line 3 - column 2, line 1	1,7
	US 4 721 729 A (SKUBALLA WERNER ET AL) 26 January 1988 see column 7, line 15 - line 39	1
(WO 96 06612 A (UNIV CASE WESTERN RESERVE) 7 March 1996 see abstract	1,2
	· .	
	4- F	

International application No. PCT/EP 98/01047

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	Due to the great number of the compositions defined in the claim, the search was made about the basic idea of the application and the examples mentioned in the description.
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remarl	t on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Information on patent family members

Intended Application No PCT/EP 98/01047

Patent document cited in search report US 4721729 A		Publication date :	Patent family member(s)		Publication date
		26-01-1988	DE 3405181 A		22-08-1985
		•	AU	.567205 B	12-11-1987
	*		AU	3861485 A	15-08-1985
•			CS	8500951 A	15-01-1987
			DK	56285 A	11-08-1985
			EP	0153274 A	28-08-1985
			FI	850519 A	11-08-1985
·			JP	60188336 A	25-09-1985
WO 9606612	Ą	07-03-1996	US	5602110 A	11-02-1997
	•		AU	3541595 A	22-03-1996

Inte .onales Aktenzeichen PCT/EP 98/01047

A. KLASS IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/557		
Nach der in	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation and dealek	
	RCHIERTE GEBIETE	SOMMETON GIVE GOLD IN	
Recherchie	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
IPK 6	A61K		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchlerten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbeariffe)
	,		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	BUERKE M. ET AL: "Synergistic pl		1,2,7
٠	inhibitory effect of the phosphod inhibitor Piroximone and Iloprost	ilesterase	•
	AGENTS ACTIONS, 1992, 37/SUPPL. (
	SWITZERLAND, XP002071735		
	siehe Zusammenfassung 		
X	O'GRADY J ET AL: "A CHEMICALLY S	STABLE	1,7
	ANALOG 9-BETA METHYLCARBACYCLIN W	VITH	*
	SIMILAR EFFECTS TO EPOPROSTENOL PROSTACYCLIN PROSTAGLANDIN I-2 IN	N MAN"	
	BR J CLIN PHARMACOL, 18 (6). 1984	***	
	1985). 921-934., XP002071736		
	siehe Seite 921, Absatz 3		
	-	-/	
	•		
			*
X Weite	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
entne	hmen		
"A" Veröffer	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach demi oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur	worden ist und mit der
"E" älteres (cht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundellegenden Prinzips o Theorie angegeben ist	oder der ihr zugrundeliegenden
	dedatum veröffentlicht worden ist itlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeut kann allein aufgrund dieser Veröffentlich	tung; die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf
scheine andere	an zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ar die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie		
ausgef	ührt)	werden, wenn die Veröffentlichung mite	einer oder mehreren anderen
eine Be	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ttlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie in \ diese Verbindung für einen Fachmann i	Verbindung gebracht wird und
dem be	anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbenf	
Datum des A	bschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	herchenberichts
16	5.Juli 1998		3 1. 07.98
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
•	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C	

2

Inte ionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01047

		PCT/EP 9	8/0104/
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	CRUTCHLEY D J ET AL: "Effects of Prostacyclin Analogs on the Synthesis of Tissue Factor, Tumor Necrosis Factor-alpha and Interleukin-1-beta in Human Monocytic THP-1 Cells" JOURNAL OF PHARMACOLOGY AND EXPERIMENTAL THERAPEUTICS, 271 (1). 1994. 446-451., XP002071737 siehe Seite 449, Spalte 1, Absatz 2		1,7
X	CRUTCHLEY D J ET AL: "PROSTACYCLIN ANALOGUES INHIBIT TISSUE FACTOR EXPRESSION IN THE HUMAN MONOCYTIC CELL LINE THP-1 VIA A CYCLIC AMP-DEPENDENT MECHANISM" ARTERIOSCLER THROMB, 12 (6). 1992. 664-670., XP002071738 siehe Seite 669, Spalte 1, Absatz 2		1,7
X	RIVA C M ET AL: "ILOPROST INHIBITS NEUTROPHIL-INDUCED LUNG INJURY AND NEUTROPHIL ADHERENCE TO ENDOTHELIAL MONOLAYERS" AM J RESPIR CELL MOL BIOL, 3 (4). 1990. 301-310., XP002071739 siehe Seite 308, Spalte 1, Zeile 3 - Spalte 2, Zeile 1		1,7
x	US 4 721 729 A (SKUBALLA WERNER ET AL) 26.Januar 1988 siehe Spalte 7, Zeile 15 - Zeile 39		1
X	WO 96 06612 A (UNIV CASE WESTERN RESERVE) 7.März 1996 siehe Zusammenfassung		1,2
·			

imernationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/01047

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen.
daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich Wegen der großen Zahl der durch den Anspruchwortlaut definierten Verbindungen wurde die Recherche für den Grundgedanken der Anmeldung und die in der Beschreibung erwähnten Beispiele durchgeführt.
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat testgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat. erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamille gehören

Inte onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01047

	Im Recherchenbericht Datum der Mitglied(er) der geführtes Patentdokument Veröffentlichung Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung		
US 4721729	A	26-01-1988	DE AU CS DK EP FI JP	3405181 A 567205 B 3861485 A 8500951 A 56285 A 0153274 A 850519 A 60188336 A	22-08-1985 12-11-1987 15-08-1985 15-01-1987 11-08-1985 28-08-1985 11-08-1985 25-09-1985
WO 9606612	. A	07-03-1996	US AU	5602110 A 3541595 A	11-02-1997 22-03-1996